## **BEST AVAILABLE COPY**



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7: WO 00/28964 (11) Numéro de publication internationale: A61K 7/50, 7/06, 7/48 A1 (43) Date de publication internationale: 25 mai 2000 (25.05.00) (81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, PCT/FR99/02436 (21) Numéro de la demande internationale: (22) Date de dépôt international: 11 octobre 1999 (11.10.99) GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, (30) Données relatives à la priorité: UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, 98/14214 12 novembre 1998 (12.11.98) FR BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR). GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAUWET-MARTIN, Publiée Danièle [FR/FR]; 53, rue de Charonne, F-75011 Paris (FR). RESTLE, Serge [FR/FR]; 38, rue du Maréchal Joffre, Avec rapport de recherche internationale. F-95390 Saint-Prix (FR). (74) Mandataire: LE BLAINVAUX, Françoise; L'Oréal - DPI, 6, rue Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).

- (54) Title: COSMETIC COMPOSITIONS CONTAINING AN ANIONIC ALKYLPOLYGYLCOSIDE ESTER SURFACTANT AND AN ORGANICALLY MODIFIED SILICONE AND THEIR USES
- (54) Titre: COMPOSITIONS COSMETIQUES CONTENANT UN TENSIOACTIF ESTER D'ALKYLPOLYGLYCOSIDE ANIONIQUE ET UNE SILICONE ORGANOMODIFIEE ET LEURS UTILISATIONS

#### (57) Abstract

The invention concerns novel cosmetic compositions comprising in a cosmetically acceptable medium at least an anionic surfactant such as a carboxylic alkylpolyglycoside ester and at least a silicone selected among: (i) polyorganosiloxanes, comprising in their general structure, one or several organofunctional groups directly fixed on the siloxane chain or fixed via a hydrocarbon radical; (ii) block linear polysiloxane (A)-polyoxyalkylene (B) of (A-B)<sub>n</sub> type copolymers with n > 3; (iii) grafted silicone polymers, with non-silicone organic skeleton, consisting of a main chain formed from organic monomers not containing silicone, whereon is grafted, inside said chain and optionally at one of the ends thereof, at least a polysiloxane macromonomer; (iv) grafted silicone polymers, with polysiloxane skeleton grafted with non-silicone organic monomers, comprising a main polysiloxane chain whereon is grafted, inside said chain and optionally at one of the ends thereof, at least an organic macromonomer not comprising silicone; (v) or their mixtures.

#### (57) Abrégé

L'invention concerne de nouvelles compositions cosmétiques comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique et au moins une silicone choisie parmi: (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné; (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n > 3; (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite, ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane; (iv) les polymères siliconés greffés, à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant urie chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moinsun macromonomère organique ne comportant pas de silicone; (v) ou leurs mélanges.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AM AT	Albanie Arménie Aurrénie Australie Australie Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Paso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemank Estomie	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP LC LI LK LR	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israel Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Saintz-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria	LS LT LU LV MC MD MG MK MN MR MN NE NL NO NZ PL PT RO SE SG	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mex ique Niger Pays-Bas Norvège Potrugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW	Slovenie Schegal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe
----------	---	---	---	---	--	--	--

# COMPOSITIONS COSMETIQUES CONTENANT UN TENSIOACTIF ESTER D'ALKYLPOLYGLYCOSIDE ANIONIQUE ET UNE SILICONE ORGANOMODIFIEE ET LEURS UTILISATIONS.

- 5 La présente invention concerne de nouvelles compositions cosmétiques comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique et au moins une silicone organomodifiée.
- Il est bien connu que des cheveux qui ont été sensibilisés (i.e. abîmés et/ou fragilisés) à des degrés divers sous l'action d'agents atmosphériques ou sous l'action de traitements mécaniques ou chimiques, tels que des colorations, des décolorations et/ou des permanentes, sont souvent difficiles à démêler et à coiffer, et manquent de douceur.

15

20

25

30

Aussi, pour améliorer les propriétés cosmétiques des compositions détergentes ci-dessus, et plus particulièrement de celles qui sont appelées à être appliquées sur des cheveux sensibilisés (i.e. des cheveux qui se trouvent abîmés ou fragilisés notamment sous l'action chimique des agents atmosphériques et/ou de traitements capillaires tels que permanentes, teintures ou décolorations), il est maintenant usuel d'introduire dans ces dernières des agents cosmétiques complémentaires dits agents conditionneurs destinés principalement à réparer ou limiter les effets néfastes ou indésirables induits par les différents traitements ou agressions que subissent, de manière plus ou moins répétée, les fibres capillaires. Ces agents conditionneurs peuvent bien entendu également améliorer le comportement cosmétique des cheveux naturels.

Les agents conditionneurs les plus couramment utilisés à ce jour dans des shampooings sont les polymères cationiques, les silicones et/ou les dérivés siliconés, qui confèrent en effet aux cheveux lavés, secs ou mouillés, une facilité de démêlage, une douceur et un lissage accrus par rapport à ce qui peut être

obtenu avec les compositions nettoyantes correspondantes qui en sont exemptes.

L'invention a donc pour but de proposer des compositions cosmétiques présentant des propriétés cosmétiques améliorées, en particulier le démêlage des cheveux.

Or, la demanderesse a maintenant trouvé qu'un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique permettait d'atteindre ces buts.

10

L'invention a ainsi pour objet une composition cosmétique, caractérisée en ce qu'elle comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou ses sels, et au moins une silicone choisie parmi :

- (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné;
  - (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n >3 ;
- (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane;
- (iv) les polymères siliconés greffés, à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant une chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère organique ne comportant pas de silicone;
- 30 (v) ou leurs mélanges.

Un autre objet de l'invention concerne un procédé de traitement des matières kératiniques, telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur lesdites matières des compositions cosmétiques selon l'invention.

Selon la présente invention, par matières kératiniques, on comprend les cheveux, les cils, les sourcils, la peau, les ongles, les muqueuses ou le cuir chevelu et plus particulièrement les cheveux.

Les différents objets de l'invention vont maintenant être détaillés. L'ensemble des significations et définitions des composés utilisés dans la présente invention données ci-dessous sont valables pour l'ensemble des objets de l'invention.

Les tensioactifs anioniques de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique peuvent avoir la structure suivante :

15 
$$R_{1}$$
-(O- $R_{2}$ )<sub>t</sub>O-(G)<sub>v</sub>X (I)

20

25

dans laquelle  $R_1$  représente un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé en  $C_6$ - $C_{30}$ , de préférence un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comportant environ de 8 à 24 atomes de carbone, un radical alkylphényle dont le radical alkyle linéaire ou ramifié comporte environ de 8 à 24 atomes de carbone,  $R_2$  représente un radical alkylène comportant de 2 à 4 atomes de carbone, G représente un sucre réduit comportant de 5 à 6 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 10 et v désigne une valeur allant de 1 à 15.

X désigne un radical comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou ses sels. X forme une liaison ester avec un hydroxyle du sucre de préférence en position 4 ou 6.

X peut être choisi parmi les radicaux suivants :

$$O$$
 $-C$ 
 $-CH_2$ 
 $CH$ 
 $SO_3Z$ 

5

10

Z et Z', identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un cation minéral ou organique tel que :

un métal alcalin (par exemple Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>), NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, les ammoniums issus des aminoacides basiques tels que la lysine, l'arginine, la sarcosine, l'ornithine, la citrulline ou bien encore des amino-alcools tels que la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, la glucamine, la N-méthyl glucamine, l'amino-3 propanediol-1,2.

Des esters d'alkyipolyglycosides préférés selon la présente invention sont des composés de formule (I) dans laquelle R, désigne plus particulièrement un radical alkyle saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié comportant de 8 à 18 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 3 et plus particulièrement encore égale à 0, G peut désigner le glucose, le fructose ou le galactose, de préférence le glucose. Le degré de polymérisation du saccharide, i.e. la valeur de v dans la formule (I), peut aller de 1 à 15. Selon l'invention, on préfère les sucres réduits contenant 80%, ou plus, de sucres dont le degré de polymérisation (S) prend une valeur allant de 1 à 4. Le degré moyen de polymérisation est plus particulièrement compris entre 1 et 2.

25 Les liaisons glycosidiques sont de type 1-6 ou 1-4 et de préférence 1-4.

Encore plus particulièrement, R1 désigne un radical oléyle ou un mélange de radicaux en C<sub>8</sub>-C<sub>18</sub> dérivés du suif ou de coprah, t=0......

Ces tensioactifs sont notamment décrits dans les demandes de brevet EP510564 et EP510565.

Parmi les tensioactifs de formule (I), on peut citer les produits commercialisés sous la dénomination EUCAROL® AEG-SS, EUCAROL® AEG-EC et EUCAROL® AEG-ET par la société CESALPINA.

10

5

Selon l'invention, le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique peut représenter de 0,5 % à 30 % en poids, de préférence de 1 % à 25 % en poids, et encore plus préférentiellement de 2,5 % à 15 % en poids par rapport au poids total de la composition finale.

15

30

Les silicones utilisables conformément à l'invention sont en particulier des insolubles dans la composition et peuvent se présenter sous forme d'huiles, de cires, de résines ou de gommes.

20 Les silicones sont définis plus en détail dans l'ouvrage de Walter NOLL "Chemistry and Technology of Silicones" (1968) Academie Press.

On utilise de préférence des silicones non volatiles.

- 25 Les polyorganosiloxanes organomodifiés de l'invention sont, par exemple, les polysiloxanes comportant :
  - a) des groupements aminés substitués ou non comme les produits commercialisés sous la dénomination GP 4 Silicone Fluid et GP 7100 par la société GENESEE ou les produits commercialisés sous les dénominations Q2 8220 et DOW CORNING 929 ou 939 par la société DOW CORNING. Les groupements aminés substitués sont en particulier des groupements aminoalkyle

- en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; On utilise plus particulièrement les silicones dénommées amodiméthicone et triméthylsilylamodiméthicone selon la dénomination CTFA ;
- b) des groupements (per)fluorés, comme les groupements trifluoroalkyls tels que,
   par exemple, ceux vendus par SHIN ETSU sous le nom FL 100 ;
  - c) des groupements thiols;

15

- d) des groupements carboxylates, tels que les produits décrits dans le brevet 10 européen EP 185 507 de CHISSO CORPORATION ;
  - e) des groupements hydroxylés, tels que les polyorganopolysiloxanes à fonction hydroxyalkyle décrits dans la demande de brevet français FR 85-16334 et en particulier les polyorganopolysiloxanes à fonction  $\gamma$  hydroxypropyle ;
  - f) des groupements alcoxylés comportant au moins 12 atomes de carbone, tels que le produit SILICONE COPOLYMER F755 de SWS SILICONES et les produits ABILWAX® 2428, ABILWAX® 2434, ABILWAX® 2440 de la société GOLDSCHMIDT.
    - g) des groupements acyloxyalkyls comportant au moins 12 atomes de carbone, tels que les polyorganosiloxanes décrits dans la demande de brevet français FR 88-17433 et en particulier les polyorganosiloxanes à fonction stéaroyloxypropyle.
- 25 h) des groupements amphotères;
  - i) des groupements bisulfites.
- j) des groupements hydroxyacylamino, comme les polyorganosiloxanes décrits
   dans la demande EP 342 834. On peut citer par exemple le produit Q2-8413 de la société DOW CORNING.

- k) des groupements acide carboxylique ou leur sels tels que les produits commercialisés par BASF sous la dénomination DENSODRIN OF ou par WACKER sous la dénomination huile MS642.
- Les copolymères blocs ayant un bloc linéaire polysiloxane-polyoxyalkylène de type (A-B)n utilisés dans le cadre de la présente invention ont de préférence la formule générale suivante :

 $([Y(R_2SiO)_a R'_2SiYO][(CnH_{2n}O)_b])_c$  (V)

dans laquelle:

25

- 10 R et R', identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation aliphatique,
  - n est un nombre entier allant de 2 à 4,
  - a est un nombre entier supérieur ou égal à 5, de préférence compris entre 5 et 200 et encore plus particulièrement entre 5 et 100.
- b est un nombre entier supérieur ou égal à 4, de préférence compris entre 4 et
   200 et encore plus particulièrement entre 5 et 100.
  - c est un nombre entier supérieur ou égal à 4, de préférence compris entre 4 et 1000 et encore plus particulièrement entre 5 et 300.
- 20 Y représente un groupe organique divalent qui est lié à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,
  - le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000,
  - les blocs siloxane représentent de 10 % environ à 95 % environ en poids du copolymère bloc,
  - le poids moléculaire moyen en poids du copolymère bloc étant d'au moins 3.000 et de préférence compris entre 5000 et 1000000 et encore plus particulièrement entre 10000 et 200000.

R et R' sont préférentiellement choisis parmi le groupe comprenant les radicaux alkyls comme par exemple les radicaux méthyle, éthyle, propyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle, les radicaux aryls comme par exemple phényle, naphtyle, les radicaux aralkyls comme par exemple benzyle, phényléthyle, les radicaux tolyle, xylyle et cyclohexyle.

5

10

15

20

25

30

Y est de préférence -R"-, -R"-CO-, -R"-NHCO-, -R"-NH-CO-NH-R"'-NHCO, -R"-OCONH-R"'-NHCO-, où R" est un groupe alkylène divalent comme par exemple l'éthylène, le propylène ou le butylène et R" est un groupe alkylène divalent ou un groupe arylène divalent comme - $C_6H_4$ -, - $C_6H_4$ - $C_6H_4$ -, - $C_6H_4$ -C $C_6H_4$ -.

Encore plus préférentiellement, Y représente un radical alkylène divalent, plus particulièrement le radical -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>- ou le radical C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>.

La préparation des copolymères blocs mis en oeuvre dans le cadre de la présente invention est décrite dans la demande européenne EP 0 492 657 A1, dont l'enseignement est inclus à titre de référence dans la présente description.

Les polymères à squelette organique non-siliconé greffé par des monomères contenant un polysiloxane, conformes à l'invention, sont choisis plus préférentiellement parmi ceux décrits dans les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037 et les demandes de brevet EP-A-0 412 704, EP-A-0 412 707, EP-A-0 640 105 et WO 95/00578 dont les enseignements sont totalement inclus dans la présente description à titre de références non limitatives. Il s'agit de copolymères obtenus par polymérisation radicalaire à partir de monomères à insaturation éthylénique et de macromères siliconés ayant un groupe vinylique terminal ou bien des copolymères obtenus par réaction d'une polyoléfine comprenant des groupes fonctionnalisés et d'un macromère polysiloxane ayant une fonction terminale réactive avec lesdits groupes fonctionnalisés.

Des exemples de polymères à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés convenant à la mise en oeuvre de la-présente invention, ainsi que leur mode particulier de préparation, sont notamment décrits dans les demandes de brevets EP-A- 0 582 152, WO 93/23009 et WO 95/03776 dont les enseignements sont totalement inclus dans la présente description à titre de références non limitatives.

Selon l'invention, toutes les silicones peuvent également être utilisées sous forme d'émulsions ou de microémulsions.

10

Les silicones particulièrement préférées conformément à l'invention sont :

- les polysiloxanes à groupements aminés tels que les amodiméthicones ou les triméthylsilylamodiméthicones (CTFA 4<sup>ème</sup> édition 1997);
- Selon l'invention, la ou les silicones peuvent représenter de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.
- Les compositions de l'invention contiennent en outre avantageusement au moins un autre agent tensioactif qui est généralement présent en une quantité comprise entre 0,1% et 60% en poids environ, de préférence entre 3% et 40% et encore plus préférentiellement entre 5% et 30%, par rapport au poids total de la composition.

25

Cet agent tensioactif peut être choisi parmi les agents tensioactifs anioniques, amphotères, non-ioniques, cationiques ou leurs mélanges.

Les tensioactifs additionnels convenant à la mise en oeuvre de la présente 30 invention sont notamment les suivants :

#### (i) Tensioactif(s) anionique(s):

Leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère véritablement critique.

Ainsi, à titre d'exemple de tensioactifs anioniques utilisables, seuls ou mélanges, dans le cadre de la présente invention, on peut citer notamment (liste non limitative) les sels (en particulier sels alcalins, notamment de sodium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools ou sels de magnésium) des alkylsulfates, les alkyléthersulfates, les suivants composés alkylamidoéthersulfates, alkylarylpolyéthersulfates, monoglycérides sulfates; les alkylsulfonates, alkylphosphates, alkylamidesulfonates, alkylarylsulfonates,  $\alpha$ paraffine-sulfonates alkylsulfosuccinates, les oléfine-sulfonates, alkylamidesulfosuccinates; les alkyléthersulfosuccinates, les alkylsulfosuccinamates ; les alkylsulfoacétates ; les alkylétherphosphates; les acylsarcosinates ; les acyliséthionates et les N-acyltaurates, le radical alkyle ou acyle de tous ces différents composés comportant de préférence de 8 à 24 atomes de carbone, et le radical aryl désignant de préférence un groupement phényle ou benzyle. Parmi les tensioactifs anioniques encore utilisables, on peut également citer les sels d'acides gras tels que les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée ; les acyl-lactylates dont le radical acyle comporte 8 à 20 atomes de carbone. On peut également utiliser des tensioactifs faiblement anioniques, comme les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyl (C6-C24) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl( $C_6$ - $C_{24}$ )aryl éther carboxyliques polyoxyalkylénés ,les acides alkyl( $C_6$ - $C_{24}$ ) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels, en particulier ceux comportant de 2 à 50 groupements oxyde d'éthylène, et leurs mélanges.

Parmi les tensioactifs anioniques, on préfère utiliser selon l'invention les sels d'alkylsulfates et d'alkyléthersufates et leurs mélanges.

## (ii) Tensioactif(s) non ionique(s):

5

10

15

20

25

30

Les agents tensioactifs non-ioniques sont, eux aussi, des composés bien connus en soi (voir notamment à cet égard "Handbook of Surfactants" par M.R. PORTER.

éditions Blackie & Son (Glasgow and London), 1991, pp 116-178) et leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère critique. Ainsi, ils peuvent être notamment choisis parmi (liste non limitative) les alcools, les alpha-diols, les alkylphénols ou les acides gras polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés, ayant une chaîne grasse comportant par exemple 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupements oxyde d'éthylène ou oxyde de propylène pouvant aller notamment de 2 à 50 et le nombre de groupements glycérol pouvant aller notamment de 2 à 30. On peut également citer les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools gras ; les amides gras polyéthoxylés ayant de préférence de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne 1 à 5 groupements glycérol et en particulier 1,5 à 4 ; les amines grasses polyéthoxylées ayant de préférence 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sorbitan oxyéthylénés ayant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides gras du polyéthylèneglycol, les alkylpolyglycosides, les dérivés de Nalkyl glucamine, les oxydes d'amines tels que les oxydes d'alkyl (C<sub>10</sub> - C<sub>14</sub>) amines ou les oxydes de N-acylaminopropylmorpholine. On notera que les rentrant non-ioniques tensioactifs alkylpolyglycosides constituent des particulièrement bien dans le cadre de la présente invention. 20

## (iii) Tensioactif(s) amphotère(s):

10

25

30

Les agents tensioactifs amphotères additionnels, dont la nature ne revêt pas dans le cadre de la présente invention de caractère critique, peuvent être notamment (liste non limitative) des dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant 8 à 22 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant (par exemple carboxylate, sulfonate, sulfate, phosphate ou phosphonate); on peut citer encore les alkyl (C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>) bétaïnes, les sulfobétaïnes, les alkyl ( $C_8$ - $C_{20}$ ) amidoalkyl ( $C_1$ - $C_6$ ) bétaïnes ou les alkyl ( $C_8$ - $C_{20}$ ) amidoalkyl (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) sulfobétaïnes.

Parmi les dérivés d'amines, on peut citer les produits commercialisés sous les dénomination MIRANOL, tels que décrits dans les brevets US-2 528 378 et US-2 781 354 et de structures :

 $R_2 - CONHCH_2CH_2 - N(R_3)(R_4)(CH_2COO-)$  (2)

dans laquelle: R<sub>2</sub> désigne un radical alkyle dérivé d'un acide R<sub>2</sub>-COOH présent dans l'huile de coprah hydrolysée, un radical heptyle, nonyle ou undécyle, R<sub>3</sub> désigne un groupement bêta-hydroxyéthyle et R<sub>4</sub> un groupement carboxyméthyle

et

10  $R_s$ -CONHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-N(B)(C) (3)

dans laquelle:

B représente - $CH_2CH_2OX'$ , C représente - $(CH_2)_z$  -Y', avec z = 1 ou 2,

X' désigne le groupement -CH2CH2-COOH ou un atome d'hydrogène

Y désigne -COOH ou le radical -CH2 - CHOH - SO3H

15 R<sub>5</sub> désigne un radical alkyle d'un acide R<sub>9</sub> -COOH présent dans l'huile de coprah ou dans l'huile de lin hydrolysée, un radical alkyle, notamment en C<sub>7</sub>, C<sub>9</sub>, C<sub>11</sub> ou C<sub>13</sub>, un radical alkyle en C<sub>17</sub> et sa forme iso, un radical C<sub>17</sub> insaturé.

Ces composés sont classés dans le dictionnaire CTFA, 5ème édition, 1993, sous les dénominations Disodium Cocoamphodiacetate, Disodium Lauroamphodiacetate, Disodium Caprylamphodiacetate, Disodium Caprylamphodiacetate, Disodium Cocoamphodipropionate, Disodium Lauroamphodipropionate, Disodium Caprylamphodipropionate, Disodium Caprylamphodipropionate, Lauroamphodipropionic acid, Cocoamphodipropionic acid.

A titre d'exemple on peut citer le cocoamphodiacetate commercialisé sous la dénomination commerciale MIRANOL® C2M concentré par la société RHONE POULENC.

Dans les compositions conformes à l'invention, on utilise de préférence des mélanges d'agents tensioactifs et en particulier des mélanges d'agents tensioactifs anioniques et d'agents tensioactifs anioniques et d'agents tensioactifs amphotères ou non ioniques. Un mélange particulièrement

préféré est un mélange constitué d'au moins un agent tensioactif anionique et d'au moins un agent tensioactif amphotère.

On utilise de préférence un agent tensioactif anionique choisi parmi les alkyl( $C_{12}$ - $C_{14}$ ) sulfates de sodium, de triéthanolamine ou d'ammonium, les alkyl ( $C_{12}$ - $C_{14}$ )éthersulfates de sodium, de triéthanolamine ou d'ammonium oxyéthylénés à 2,2 moles d'oxyde d'éthylène, le cocoyl iséthionate de sodium et l'alphaoléfine( $C_{14}$ - $C_{16}$ ) sulfonate de sodium et leurs mélange avec :

- soit un agent tensioactif amphotère tel que les dérivés d'amine dénommés disodiumcocoamphodipropionate ou sodiumcocoamphopropionate commercialisés notamment par la société RHONE POULENC sous la dénomination commerciale "MIRANOL® C2M CONC" en solution aqueuse à 38 % de matière active ou sous la dénomination MIRANOL® C32;

10

30

- soit un agent tensioactif amphotère tel que les alkylbétaïnes en particulier la cocobétaïne commercialisée sous la dénomination "DEHYTON® AB 30" en solution aqueuse à 32 % de MA par la société HENKEL ou tel que les alkyl (C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>) amidoalkyl (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>) bétaïnes en particulier la TEGOBETAINE® F 50 commercialisée par la société GOLDSCHMIDT.
- On peut également utiliser des tensioactifs cationiques parmi lesquels on peut citer en particulier (liste non limitative) : les sels d'amines grasses primaires, secondaires ou tertiaires, éventuellement polyoxyalkylénées ; les sels d'ammonium quaternaire tels que les chlorures ou les bromures de tétraalkylammonium, d'alkylamidoalkyltrialkylammonium, de trialkylbenzylammonium, de trialkylhydroxyalkyl-ammonium ou d'alkylpyridinium; les dérivés d'imidazoline ; ou les oxydes d'amines à caractère cationique.

La composition de l'invention peut également contenir au moins un additif choisi parmi les épaississants, les parfums, les agents nacrants, les conservateurs, les filtres solaires, les agents tensio-actifs cationiques, les polymères anioniques ou non ioniques ou cationiques ou amphotères, les protéines, les hydrolysats de protéines, les céramides, les pseudocéramides, les acides gras à chaînes

linéaires ou ramifiées en C<sub>16</sub>-C<sub>40</sub> tels que l'acide méthyl-18 eicosanoique, les hydroxyacides, les vitamines, le panthénol, les huiles végétales, animales, minérales ou synthétiques, les silicones différentes de celles de l'invention et tout autre additif classiquement utilisé dans le domaine cosmétique qui n'affecte pas les propriétés des compositions selon l'invention.

5

10

15

20

25

30

Ces additifs sont présents dans la composition selon l'invention dans des proportions pouvant aller de 0 à 50% en poids par rapport au poids total de la composition. La quantité précise de chaque additif est déterminée facilement par l'homme du métier selon sa nature et sa fonction.

Le milieu cosmétiquement acceptable peut être constitué uniquement par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'un solvant cosmétiquement acceptable tel qu'un alcool inférieur en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, comme l'éthanol, l'isopropanol, le tertiobutanol, le n-butanol; les alkylèneglycols comme le propylèneglycol, les éthers de glycols. De préférence, la composition comprend de 50 à 95 % en poids d'eau par rapport au poids total de la composition.

Les compositions détergentes selon l'invention présentent un pH final généralement compris entre 3 et 10. De préférence, ce pH est compris entre 4 et 8. L'ajustement du pH à la valeur désirée peut se faire classiquement par ajout d'une base (organique ou minérale) dans la composition, par exemple de l'ammoniaque ou une (poly)amine primaire, secondaire ou tertiaire comme la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, l'isopropanolamine ou la propanediamine-1,3, ou encore par ajout d'un acide minéral ou organique, de préférence un acide carboxylique tel que par exemple l'acide citrique.

Les compositions conformes à l'invention peuvent contenir en plus de l'association définie ci-dessus des agents régulateurs de viscosité tels que des électrolytes, ou des agents épaississants. On peut citer en particulier le chlorure de sodium, le xylène sulfonate de sodium, les scléroglucanes, les gommes de xanthane, les alcanolamides d'acide gras, les alcanolamides d'acide alkyl éther

carboxylique éventuellement oxyéthylénés avec jusqu'à 5 moles d'oxyde d'éthylène tel que le produit commercialisé sous la dénomination "AMINOL A15"-par la société CHEM Y, les acides polyacryliques réticulés et les copolymères acide acrylique / acrylates d'alkyle en C<sub>10</sub>-C<sub>30</sub> réticulés. Ces agents régulateurs de viscosité sont utilisés dans les compositions selon l'invention dans des proportions pouvant aller jusqu'à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les compositions conformes à l'invention peuvent également contenir jusqu'à 5 % d'agents nacrants ou opacifiants bien connus dans l'état de la technique tels que par exemple les palmitates de sodium ou de magnésium, les stéarates et hydroxystéarates de sodium ou de magnésium, les dérivés acylés à chaîne grasse tels que les monostéarates ou distéarates d'éthylène glycol ou de polyéthylèneglycol, les éthers à chaînes grasses tels que par exemple le distéaryléther ou le 1-(hexadécyloxy)-2-octadécanol.

Les compositions selon l'invention comprennent de préférence un ou plusieurs polymères cationiques.

Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux traités par des compositions détergentes, à savoir notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A-0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A-2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

25

5

10

15

20

De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques et/ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention, on préfère mettre en oeuvre les dérivés d'éther de cellulose quaternaires tels que les produits commercialisés sous la dénomination « JR 400 » par la société UNION CARBIDE CORPORATION, les cyclopolymères, en particulier les homopolymères de sel de diallyldiméthylammonium et les copolymères de sel de diallyldiméthylammonium et d'acrylamide en particulier les chlorures, commercialisés sous les dénominations « MERQUAT 100 », « MERQUAT 550 » et « MERQUAT S » par la société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particulièrement les gommes de guar modifiées par du chlorure de 2,3-époxypropyl triméthylammonium commercialisées par exemple sous la dénomination « JAGUAR C13S » par la société MEYHALL.

10

20

25

30

5

Selon l'invention, ie ou les polymères cationiques peuvent représenter de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition.

Les compositions selon l'invention peuvent contenir également des synergistes de mousses tels que des 1,2-alcanediols en C<sub>10</sub>-C<sub>18</sub> ou des alcanolamides gras dérivés de mono ou de diéthanolamine.

Les compositions conformes à l'invention peuvent être utilisées pour le lavage ou le traitement des matières kératiniques telles que les cheveux, la peau, les cils, les sourcils, les ongles, les lèvres, le cuir chevelu et plus particulièrement les cheveux.

En particulier, les compositions selon l'invention sont des compositions détergentes telles que des shampooings, des gels-douche et des bains moussants.

Dans ce mode de réalisation de l'invention, les compositions comprennent une base lavante, généralement aqueuse. La base lavante peut comprendre uniquement le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou comprendre d'autres tensioactifs additionnels.

Le ou les tensioactifs additionnels peuvent être indifféremment choisis, seuls ou en mélanges, au sein des tensioactifs anioniques, amphotères, non ioniques et cationiques tels que définis ci-dessus.

La quantité et la qualité de la base lavante sont celles suffisantes pour conférer à la composition finale un pouvoir moussant et/ou détergent satisfaisant.

Ces compositions détergentes sont de préférence moussante et le pouvoir moussant des compositions selon l'invention, caractérisé par une hauteur de mousse, est généralement supérieur à 75 mm ; de préférence, supérieure à 100 mm mesurée selon la méthode ROSS-MILES (NF T 73-404 /ISO696) modifiée. Les modifications de la méthode sont les suivantes :

10

15

25

La mesure se fait à la température de 22°C avec de l'eau osmosée. La concentration de la solution est de 2g/l. La hauteur de la chute est de 1m. La quantité de composition qui chute est de 200 ml. Ces 200 ml de composition tombe dans une éprouvette ayant un diamètre de 50 mm et contenant 50 ml de la composition à tester. La mesure est faite 5 minutes après l'arrêt de l'écoulement de la composition.

Ainsi, selon l'invention, la base lavante peut représenter de 2 % à 50 % en poids, de préférence de 6 % à 35 % en poids, et encore plus préférentiellement de 8 % à 25 % en poids, du poids total de la composition finale.

L'invention a encore pour objet un procédé de traitement des matières kératiniques telles que la peau ou les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur les matières kératiniques une composition cosmétique telle que définie précédemment, puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau.

Ainsi, ce procédé selon l'invention permet le maintien de la coiffure, le traitement,

le soin, le lavage ou le démaquillage de la peau, des cheveux ou de toute autre
matière kératinique.

Les compositions de l'invention peuvent également se présenter sous forme d'après-shampooing à rincer ou non, de compositions pour permanente, défrisage, coloration ou décoloration, ou encore sous forme de compositions à rincer, à appliquer avant ou après une coloration, une décoloration, une permanente ou un défrisage ou encore entre les deux étapes d'une permanente ou d'un défrisage.

Les compositions de l'invention peuvent encore se présenter sous la forme de compositions lavantes pour la peau, et en particulier sous la forme de solutions ou de gels pour le bain ou la douche ou de produits démaquillants.

Les compositions selon l'invention peuvent également se présenter sous forme de lotions aqueuses ou hydroalcooliques, de gel, de lait, de crème, d'émulsion, de lotion épaissie ou de mousse et être utilisées pour la peau, les ongles, les cils, les lèvres et plus particulièrement les cheveux.

Dans tout ce qui suit ou ce qui précède, les pourcentages exprimés sont en poids.

L'invention va être maintenant plus complètement illustrée à l'aide des exemples suivants qui ne sauraient être considérés comme la limitant aux modes de réalisation décrits.

Dans les exemples, MA signifie matière active.

25

5

10

15

#### **EXEMPLE 1**

On réalise une composition de shampooing conforme à l'invention :

- Disodium cocoglycoside sulfosuccinate	
(30%MA)	15,5 gMA
(EUCAROL AEG/SS de CESALPINA)*	
- Silicone aminée (**)	2,7 g
- Gomme de guar cationique	
(JAGUAR C13 S de MEYHALL)	0,2 g
- Mélange d'alcool cétylique et de 1-	2,5 g
(hexadécyloxy)-2-octadécanol	
- Acide citrique qs pH	5
- Eau déminéralisée qs	100 g

(\*)EUCAROL AEG/SS de CESALPINA :

5 Un des radicaux X désigne hydrogène et l'autre :

R est un radical dérivé d'alcool de coprah

(\*\*) : Amodiméthicone commercialisée en émulsion cationique à 35% de matière 10 active sous la dénomination FLUID DC 939 par la société DOW CORNING

On effectue un shampooing en appliquant environ 12 g de la composition sur des cheveux naturels préalablement mouillés. On fait mousser le shampooing puis on rince abondamment à l'eau.

15

Les cheveux sont doux et souples.

#### REVENDICATIONS

- 1- Composition cosmétique, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu cosmétiquement acceptable, au moins un tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique ou ses sels et au moins une silicone choisie parmi :
- (i) les polyorganosiloxanes, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné;
- (ii) les copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n avec n >3;
  - (iii) les polymères siliconés greffés, à squelette organique non siliconé, constitués d'une chaîne principale organique formée à partir de monomères organiques ne comportant pas de silicone, sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère polysiloxane;
  - (iv) les polymères siliconés greffés, à squelette polysiloxanique greffé par des monomères organiques non siliconés, comprenant une chaîne principale de polysiloxane sur laquelle se trouve greffé, à l'intérieur de ladite chaîne ainsi qu'éventuellement à l'une au moins de ses extrémités, au moins un macromonomère organique ne comportant pas de silicone;
  - (v) ou leurs mélanges.

15

20

30

2- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que ledit 25 tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglycoside carboxylique présente la formule (I):

$$R_1-(O-R_2)_tO-(G)_vX$$
 (1)

dans laquelle  $R_1$  représente un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé en  $C_6$ - $C_{30}$ ,  $R_2$  représente un radical alkylène comportant de 2 à 4 atomes de carbone, G représente un sucre réduit comportant de 5 à 6 atomes de carbone, t désigne une valeur allant de 0 à 10 et v désigne une valeur allant de 1

à 15, X désigne un radical comprenant au moins une fonction acide carboxylique ou ses sels:

3- Composition selon la revendication 2, caractérisée par le fait que le radical X
 5 est choisi parmi les radicaux suivants :

10

15

20

Z et Z', identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un cation minéral ou organique.

4- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 ou 3, caractérisée par le fait que le radical R1 désigne un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comportant environ de 8 à 24 atomes de carbone, un radical alkylphényle dont le radical alkyle linéaire ou ramifié comporte environ de 8 à 24 atomes de carbone.

5- Composition seion l'une quelconque des revendications 2 à 4, caractérisée par le fait que le radical R1 est un radical oléyle ou un radical dérivé du coprah.

- 6- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 5, caractérisée par le fait que t désigne une valeur allant de 0 à 3 et plus particulièrement encoreégale à 0.
- 7- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 6, caractérisée par le fait que G désigne le glucose, le fructose ou le galactose, de préférence le glucose.
- 8- Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 7, caractérisée par le fait que la valeur de v va de 1 à 15 et de préférence de 1 à 4.
  - 9- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée par le fait que les polyorganosiloxanes (i) sont choisis parmi ceux comportant :
- 15 a) des groupements aminés substitués ou non substitués ;
  - b) des groupements (per)fluorés;
  - c) des groupements thiols;
  - d) des groupements carboxylates;
  - e) des groupements hydroxylés;
- 20 f) des groupements alcoxylés;

- g) des groupements acyloxyalkyls;
- h) des groupements amphotères;
- i) des groupements bisulfites;
- j) des groupements hydroxyacylamino;
- 25 k) des groupements acide carboxylique ou leur sels.
  - 10- Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que le polyorganosiloxane comportant des groupements aminés substitués ou non substitués est choisi parmi les amodiméthicones et les triméthylsilylamodiméthicones.

11- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que lesdits copolymères blocs linéaires polysiloxane(A)-polyoxyalkylène(B) de type (A-B)n répondent à la formule générale:

 $([Y(R_2SiO)_a R'_2SiYO][(C_nH_{2n}O)_b])_c$ 

dans laquelle : 5

25

- R et R' identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation aliphatique,
- n est un nombre entier compris entre 2 et 4,
- a est un nombre entier supérieur ou égal à 5,
- b est un nombre entier supérieur ou égal à 4, 10
  - c est un nombre entier supérieur ou égal à 4,
  - Y représente un groupe organique divalent qui est lié à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygène,
- le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre 15 environ 300 et environ 10.000,
  - les blocs siloxane représentent de 10% environ à 95% environ en poids du copolymère bloc,
- le poids moléculaire moyen du copolymère bloc étant d'au moins 3000. 20
  - 12- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le tensioactif anionique de type ester d'alkylpolyglucoside carboxylique est présent dans les compositions à une concentration comprise entre 0,5 et 30 % en poids, de préférence entre 1 et 25% en poids et plus particulièrement entre 2,5 et 15 % en poids par rapport au poids total de la composition.
  - 13- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que la silicone est présente à une concentration comprise entre 0,001 % et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition, de préférence entre 0,005 % et 5 % en poids et en particulier entre 0,01 % et 3 % en poids.

14- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée par le fait-qu'elle comprend en outre au moins un agent tensioactif additionnel choisi parmi les tensioactifs anioniques, cationiques, non ioniques, amphotères et leurs mélanges.

5

10

15

20

- 15- Compositions selon la revendication 14, caractérisées par le fait que le ou les agents tensioactifs additionnels sont présents à une concentration comprise entre 0,1% et 60% en poids, de préférence entre 3% et 40% en poids, et encore plus préférentiellement entre 5% et 30% en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 16- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre au moins un additif choisi parmi les épaississants, les parfums, les agents nacrants, les conservateurs, les filtres solaires, les agents tensioactifs cationiques, les polymères anioniques ou non ioniques ou cationiques ou amphotères, les protéines, les hydrolysats de protéines, les acides gras à chaînes linéaires ou ramifiées en C<sub>16</sub>-C<sub>40</sub> tels que l'acide méthyl-18 eicosanoique, les hydroxyacides, les vitamines, le panthénol, les céramides, les pseudocéramides, les huiles végétales, animales, minérales ou synthétiques, les silicones différentes de celles décrites dans la revendication 1 et les esters gras.
- 17- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisées par le fait qu'elle se présente sous forme de shampooing, d'après-shampooing, de composition pour la permanente, le défrisage, la coloration ou la décoloration des cheveux, de composition à rincer à appliquer entre les deux étapes d'une permanente ou d'un défrisage, de composition lavantes pour la peau.
- 18- Utilisation d'une composition telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 17 pour le lavage des matières kératiniques telles que les cheveux.

19- Procédé de traitement des matières kératiniques, telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur lesdites matières une composition cosmétique selon l'une des revendications 1 à 17, puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte .onal Application No PCT/FR 99/02436

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/50 A61K7/06 A61K7/48	₹	
110,	MOTATION MOTATION	,	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific SEARCHED	ation and IPC	·
	SEARCHED  Currentation searched (classification system followed by classificat	ion symbols)	
IPC 7	A61K		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields so	parched
Electronic o	late base consulted during the international search (name of data be	ase and, where practical, search terms used	)
-	<u>-</u>	·	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levant passages	Relevant to claim No.
ļ			<del></del>
<b>x</b> .	WO 94 27571 A (L'OREAL ET AL.) 8 December 1994 (1994-12-08)		1,2,4, 6-19
lγ	the whole document		. 3
'			. <b>.</b>
Y	WO 93 08204 A (SOC. D'EXPLOITATION PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIES AL.) 29 April 1993 (1993-04-29)		3
	page 1, line 11 -page 2, line 22		
Α	DE 196 19 645 A (HENKEL KGAA)		
	20 November 1997 (1997-11-20) page 2, line 61 -page 3, line 26		
	page 4, line 13 -page 4, line 22 example 1		
ļ	<del></del>	,	
	-	-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	
	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot	aimed invention
"L" docume	int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the doc	cument is taken alone
citatio	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo	entive step when the
other i	means	ments, such combination being obvious in the art.	
	ent published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"&" document member of the same patent f	amily
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
3	December 1999	13/12/1999	
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	M. – 2280 HV Rijawiji Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nt.	Aluenes Aluenes (	
	Fax: (+31=70) 340=3016	Alvarez Alvarez, (	•

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte .onal Application No PCT/FR 99/02436

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	 Delevent to stein Ata
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	 Relevant to claim No.
A.	WO 92 08439 A (L'OREAL ET AL.) 29 May 1992 (1992-05-29) the whole document	 ŀ
A	EP 0 510 565 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 October 1992 (1992-10-28) cited in the application	
4	EP 0 510 564 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 October 1992 (1992-10-28) cited in the application	
	<del></del>	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte ional Application No
PCT/FR 99/02436

	information on patent family members		•	PCI/FK	99/02436	
Patent document		Publication date	Pat	ent family ember(s)	Publication date	
cited in search report WO 9427571		08-12-1994	FR	2702145 A 6850694 A	09-09-1994 20-12-1994	
MO 245/2/1	••		AU	0800034 7	28-05-1997	
			DE	69402853 D	07-08-1997	
				69402853 T 0701429 A	20-03-1996	
			EP	2100716 T	16-06-1997	
			ES JP	8510463 T	05-11-1996	
				2682679 A	23-04-1993	
WO 9308204	A	29-04-1993	FR EP	0609391 A	10-08-1994	
			WO	9742935 A	20-11-1997	
DE 19619645	Α	20-11-1997	EP	0904053 A	31-03-1999	
		00 05 1002	FR	2669345 A	22-05-1992	
WO 9208439	Α	29-05-1992	ΑŤ	123933 T	15-07-1995	
			CA	2096233 A	16-05-1992	
			DE	69110688 D	27-07-1995	
			DE	69110688 T	23-11-1995	
			DK	557399 T	06-11-1995	
			EP	0557399 A	01-09-1993	
			ES	2073782 T	16-08-1995 30-11-1995	
			GR	3017234 T	17-03-1994	
			JP	6502418 T	25-11-1997	
			US	5690920 A		
		28-10-1992	IT	1247516 B	17-12-1994	
EP 510565	Α	59-10-1335	AT	154805 T	15-07-1997	
			AU	636535 B	29-04-1993	
			AU	1506792 A	19-11-1992 31-07-1997	
			DE	69220535 D	09-10-1997	
			DE	69220535 T	16-10-1997	
			ES	2104766 T	22-10-1996	
			JP	2101727 C	03-08-1993	
			JP	5194362 A	28-02-1996	
			JP	8019082 B		
	A	28-10-1992	 IT	1247517 B	17-12-1994 15-04-1996	
EP 510564	A	20 10 1332	AT	136549 T	29-04-1993	
			AU	636536 B	19-11-1992	
			AU	1506892 A	15-05-1996	
			DE	T	24-10-1996	
			DE	T	16-08-1996	
			ES		15-06-199	
			J	5148286 A	20-07-199	
			JI	6053755 B	200. 200	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Derr. a internationale No PCT/FR 99/02436

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K7/50 A61K7/ A61K7/48 A61K7706 Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classament) A61K CIB 7 Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels e porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents Catégorie 1,2,4. WO 94 27571 A (L'OREAL ET AL.) X 6-19 8 décembre 1994 (1994-12-08) le document en entier 3 Y 3 WO 93 08204 A (SOC. D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES ET AL.) 29 avril 1993 (1993-04-29) page 1, ligne 11 -page 2, ligne 22 DE 196 19 645 A (HENKEL KGAA) A 20 novembre 1997 (1997-11-20) page 2, ligne 61 -page 3, ligne 26 page 4, ligne 13 -page 4, ligne 22 exemple 1 -/--Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) inventive par rapport au document consideré lacitement document particulièrement pertinent: l'invent tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieure autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier \*O\* document se référent à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du present rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 13/12/1999 3 décembre 1999 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonction naire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaen 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018 Alvarez Alvarez, C

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den .e Internationale No PCT/FR 99/02436

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, lé cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
Catégorio 1	Identification des documents ches, evenie des actients, i minerioritées passages par sité institution	
1	WO 92 08439 A (L'OREAL ET AL.) 29 mai 1992 (1992-05-29) le document en entier	
	EP 0 510 565 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 octobre 1992 (1992-10-28) cité dans la demande	
1	EP 0 510 564 A (AUSCHEM S.P.A.) 28 octobre 1992 (1992-10-28) cité dans la demande	

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs and membres de familles de brevets

PCT/FR 99/02436

			Date do	8.4-	mbm/s) de la	Date de
n tabb	ment brevet cité port de recherch	9 .	Date de publication		ambre(s) de la ille de brevet(s)	publication
WO	9427571	A	08-12-1994	FR	2702145 A	09-09-1994
				ĄU	6850694 A	20-12-1994
				DE	69402853 D	28-05-1997
				DE	69402853 T	07-08-1997
				EP	0701429 A	20-03-1996
				ES	2100716 T	16-06-1997
				JP	8510463 T	05-11-1996
WO	9308204	Α	29-04-1993	FR	: 2682679 A	23-04-1993
				EP	0609391 A	10-08-1994
DE	19619645	Α	20-11-1997	WO	9742935 A	20-11-1997
	<del>-</del>			EP	0904053 A	31-03-1999
WO	9208439	Α	29-05-1992	FR	2669345 A	22-05-1992
				AT	123933 T	15-07-1995
				CA	2096233 A	16-05-1992
				DE	69110688 D	27-07-1995
				DE	69110688 T	23-11-1995
				DK	557399 T	06-11-1995
				EP	0557399 A	01-09-1993
				ES	2073782 T	16-08-1995
				GR	3017234 T	30-11-1995
				JP	6502418 T	17-03-1994
				US	5690920 A	25-11-1997
EP	510565	Α	28-10-1992	IT	1247516 B	17-12-1994
				AT	154805 T	15-07-1997
				AU	636535 B	29-04-1993
				AU	1506792 A	19-11-1992
				DE	69220535 D	31-07-1997
				DE	69220535 T	09-10-1997
				ES	2104766 T	16-10-1997
				JP	2101727 C	22-10-1996
				JP	5194362 A	03-08-1993
				JP	8019082 B	28-02-1996
EP	510564	Α	28-10-1992	IT	1247517 B	17-12-1994
				AT	136549 T	15-04-1996
				AU	636536 B	29-04-1993
				AU	1506892 A	19-11-1992
				DE	69209709 D	15-05-1996
				DE	69209709 T	24-10-1996
				ES	2088516 T	16-08-1996
				JP	5148286 A	15-06-1993
				JP	6053755 B	20-07-1994

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.